PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

60-241884

(43)Date of publication of application: 30.11.1985

(51)Int.Cl.

C12M 1/40

C12M 1/34

(21)Application number: **59-097341**

(71)Applicant: TOKYO DAIGAKU

(22) Date of filing:

15.05.1984

(72)Inventor:

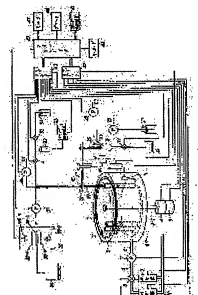
SUZUKI YOSHIYUKI

KATO NAOHIKO

(54) AUTOMATION CYCLING REACTION APPARATUS AND AUTOMATIC ANALYZER **USING SAME**

(57) Abstract:

PURPOSE: An apparatus capable of keeping plural reaction vessels containing respectively a cycling reaction solution containing a sample and an enzyme at a reaction temperature at the same time or heating the reaction vessels to a reaction stop temperature for accurate cycling reaction. CONSTITUTION: An automatic cycling apparatus having plural reaction vessels 2 containing a cycling reaction solution containing a sample and an enzyme in the interior of a reaction bath 1, and a temperature controller capable of keeping the reaction bath 1 at a given cycling reaction temperature for a given time and heating the reaction bath 1 to a cycling reaction stop temperature at which the enzyme is denatured and keeping the reaction bath 1 at a lower temperature than the cycling reaction stop temperature for the simultaneous accurate temperature control of the plural reaction vessels 2.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

A CART COMPANY OF THE PROPERTY OF THE PROPERTY

(9) 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭60 - 241884

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

8412-4B 8412-4B 63公開 昭和60年(1985)11月30日

C 12 M 1/40 1/34

40 34

審査請求 有 発明の数 3 (全18頁)

69発明の名称

自動サイクリング反応装置およびこれを用いる自動分析装置

到特 願 昭59-97341

②出 願 昭59(1984)5月15日

@発 明 者

義 之

東京都文京区本郷7丁目3番1号 東京大学内

⑫発 明 者

加 藤 尚 彦

東京都文京区本郷7丁目3番1号 東京大学内

⑪出願人 東京大学長

鉛

创代 理 人 并理士 杉村 暁秀 外1名

木

明 棚 畫

- 1. 発明の名称 自動サイクリング反応装置およびこれを用いる自動分析装置
- 2. 特許請求の範囲

 - 2. 複数の反応容器内にそれぞれ収容したサンプルと酵素を含むサイクリング反応被との液体を、所定のサイクリング反応進行温度に所定時間に亘って同時に維持した後、そのサイクリング反応進行温度よりも高い温度で酵素が変性するサイクリング反応停止温度に同時

に維持してから、そのサイクリング反応停止温度よりも低い温度でサイクリング反応による生成物の指示反応が進行する温度に同時に維持する恒温手段と、前記複数の反応容器内の液体のサイクリング反応が停止した後、これら反応容器内にそれぞれ指示反応時間の経過後、する手段とを負えることを特徴とする自動分析装置。

- 3. 前記恒温手段は、前記複数の反応容器を収容する一つの恒温標を見え、この恒温標内の恒温媒体を前記各々の温度に制御するよう構成したことを特徴とする特許請求の範囲第 2 項記載の自動分析装置。
- 4. 前記恒温手段は、前記各々の温度に維持された恒温媒体を有する複数の恒温槽と、これら恒温槽に順次に前記複数の反応容器を同時に移送する手段とを見えることを特徴とする 特許請求の範囲第2項記載の自動分析装置。

5. 複数の反応容器内にサンプルと酵素を含む サイクリング反応液とを分注する手段と、こ れらサンプルおよびサイクリング反応液の分 注期間中は反応容器内に収容された液体をサ イクリング反応が進行しない温度に維持し、 その後複数の反応容器内にそれぞれ収容した 液体を、所定のサイクリング反応進行温度に 所定時間に亘って同時に維持した後、そのサ イクリング反応進行温度よりも高い温度で酵 素が変性するサイクリング反応停止温度に同 時に維持してから、そのサイクリング反応停 止温度よりも低い温度でサイクリング反応に よる生成物の指示反応が進行する温度に同時 に維持する恒温手段と、前記複数の反応容器 内の液体のサイクリング反応が停止した後、 これら反応容器内にそれぞれ指示反応液を分 注する手段と、所定の指示反応時間の経過後、 その指示反応による生成物の螢光を測光する 手段とを具えることを特徴とする自動分析装 **1** .

- 3 -

3. 発明の詳細な説明

(技術分野)

本発明は、酵素的サイクリング法により微量・超微量分析を行なうのに用いる自動サイクリング反応装置およびこの反応装置を用いて微量・超微量分析を自動的に行なう自動分析装置に関するものである。

(従来技術)

例えば、生化学分野においては、従来。目的とする物質を放射性同位元素で標識してシンチレーションカウンタで検出するラジオアイソトープ法、目的とする物質を安定同位元素で標識して質量分析計で分析する安定同位元素を用いる質量分析法、標識された物質の抗原抗体反応を利用して目的とする物質を分析する免疫学的分析法等の微量分析法が提案されている。

しかし、ラジオアイソトープ法においては、放射性同位元素を用いるため、これを扱うための基準に適合した施設が必要であると共に、放射能持

- 4 -

ので、現在日常的には下表に示す三種のサイクリング反応が用いられている。

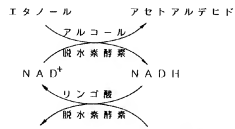
名 称	増幅	基質	サイクリング反応 酵素	過剰基質	増幅	住 成 物	最高增幅率 (倍/時)
NAD サイクリング	NAD+	NADH	アルコール 脱水素酵素 リンゴ酸脱水素酵素	エチルアルコール オキザル酢酸	アセトアル デヒド	リンゴ酸*	60,000
NADP サイクリング	NADP +	NADPH	グルコース - 6 - P <u>脱水素酵素</u> グルタミン酸 脱水素酵素	グルコース - 6 - P α-ケトグルタル酸	0 1 77-	グルタミン酸	20,000
COA サイクリング	COASH	アセチル - COA	ホスホトランス <u>アセチラーゼ</u> クエン酸合成酵素	<u>アセチル - P</u> オキザル酢酸	リン酸	クエン酸 [*]	37,500

*を付した生成物を下記のように指示反応させて、生成された螢光物質 NADH または NADPH を測定する。

- 1) リンゴ酸 + NAD + リンゴ酸 脱水素酵素 オキザル酢酸 + NADH + H⁺
- 2) 6 P グルコン酸 + NADP ⁺ <u>6-P グルコン酸</u> リプロース 5 P + NADPH + H ⁺ 脱水素酵素
- 8) クエン酸 + NADP + <u>アコニターゼ +</u> イソクエン酸脱水素酵素 α-ケトグルタル酸 + NADPH + H⁺

- 7 -

ここで、上記の表に示したNADサイクリングを例にとって、サイクリング反応の原理を説明する。NADサイクリングにおいては、以下の反応によってリンゴ酸とアセトアルデヒドとを増幅生成する。



(螢光測定)** ←リンゴ酸 オキザル酢酸

** 指示反応による螢光測定

すなわち、過剰量のエタノールとオキザル酢酸とから成る溶液中に、一定濃度の二種類の酵素、すなわちアルコール脱水素酵素とリンゴ酸脱水素酵素とを加えてサイクリング反応液を作成し、このサイクリング反応液に補酵素の一種である微量のNAD⁺ (ニコチンアミドアデニンヌクレオチド酸化型)を加えると、一分子のNAD⁺ はエタ

ノールを基質とし、アルコール脱水素酵素の触媒作用により還元されて一分子のアセトアルデヒドと一分子のNADHを生成する。続いて、このNADHはオキザル酢酸を基質とし、リンゴ酸脱水素酵素の触媒作用により酸化されて一分子のNAD+ に戻ると同時に一分子のリンゴ酸を生成する。したがって、このようなサイクリックな反応を1000回繰返せば元のNAD+ の値の1000倍の個のアセトアルデヒドとリンゴ酸とが生成されることになる。

以上がNADのサイクリング反応であるが、このNADサイクリング反応によって増幅生成されたアセトアルデヒドとリンゴ酸とを有する液液中に、過剰量のNAD+と一定量のリンゴ酸脱水素蓄積されたリンゴ酸は定量的に發光物質であるNAD+に転換されるから、その研光物度を別定することにより、予じめ激度既知のNAD+を利力を検量線から、測定すべき未知濃度の微量の

-9-

N A D⁺ を正確に増幅測定することができる。 リンゴ酸+ NAD⁺ <u>リンゴ酸脱</u> 木素酵素 オキザル酢酸

+ NADH + H+

なお、このNADサイクリングにおいては、 NADHもNAD $^+$ と同様に増幅することができる。

以上、NADリイクリングについて説明したが、NADPサイクリングおよびCoAサイクリングについても、その増幅反応の原理はNADサイクリングと周様である。

上述した酵素的サイクリング法は上記の表に示すような増幅基質のみの定量に用いられるわけではなく、所望の被検物質を転換反応によって上記の表に示すようなある増幅基質に転換することによりこれを増幅測定することができる。例えば、血清中の微量のエタノールを測定する場合には、先ず過剰解のNAD+ の存在下でアルコール脱水素酵素により、次の転換反応

- 1 0 -

たそれらの分析結果は、例えば妊婦から採取した 羊水の分析においては、出生前の胎児についての クラッベ病、ガラクトース血症、G_{M1}・ガングリ オシドーシス、ファブリー病等の先天性代謝異常 疾患の診断に供されている。

このように、酵素的サイクリングはは、排換反応 はに示すような 増幅 基質 (補酵素) への 転換 の 婚 額 の 物 質 の 婚 額 微 は の 物 質 の 婚 額 微 は の 物 質 の 婚 額 微 は した 好 額 は した が の 能 で あること から、 上 理 学 や か が 野 に 限 らず、 生 理 学 や か な な と 世 学 学 で あ り た れ に こと か ら か ら か り 野 に お 児 の 疾 想 が の 他 れ に こと か ら り 児 が 弱 が な り 児 が る と 足 と い か り 児 が 弱 が な り に な り り れ な り 児 が り 児 が り 児 が り 児 が り 別 が よ サ 学 、 別 に た り り 検 学 の 別 に な り の 同 定 な し な し ま て る か ら 、 微 生 物 の り 折 に か り れ ぞ れ の り が に よ り そ れ ぞ れ の り が に よ り そ れ ぞ れ の り が に よ り そ れ ぞ れ の り 検 討 が の り が に よ り そ れ ぞ れ の り が に よ り そ れ ぞ れ の り か か り が に よ り そ れ ぞ れ の り か か り が に よ り そ れ ぞ れ の り か か り か か り が に よ り の 和 胞 の り 折 に よ り そ れ ぞ れ の り か か り か か り か か り か か り か か り か か り か か り か か り か か り か か り か か り か か り か か り か か か り か か り か か り か か り か か り か か り か か り か か り か か か り か か り か か か り か か り か か り か か り か か り か か り か か り か か り か か り か か か り か か か り か か り か か り か か り か か り か り か か り か り か か り か か り か り か か り か か り か か り

エタノール + NAD ⁺ <u>アルコール</u> 脱水素酸素 アセトアルデヒド

+ NADH + H+

を用いて、エタノールを等量のNADHに転換する。次に、反応液のPHを11~12にして加熱することにより反応せずに残ったNAD+ を破壊した後、残ったNADHを上記の表に示したNADサイクリングにより増幅すれば、微値の1タノールを測定することができる。

この例のように、生体内の種々の物質や生体内の種々の物質や生体内の酵素により生成される物質は、最終的に上記の表に示したような増幅基質に転換できるものが非常に多く、したがって上述した酵素的サイクリング法を用いれば、目的とする物質を種々の酵素反応の特異性を利用して、他の共存する物質に妨害されることなく増幅測定することができる。

なお、現在までに、この酵素的サイクリング法により、糖およびその中間代謝物、アミノ酸およびその関連物質、ある種の脂質(糖・リン脂質) ヌクレオチド関連物質や酵素反応速度法を併用しての各種の酵素活性等の生体成分が分析され、ま

- 1 1 -

なり、また分析化学分野においては有機化学にお ける徴量試料の分析に役立たせることができる。

しかしながら、上述した酵素的サイクリング法 は、従来用手法により行なわれていた。すなわち、 先ず所定量のサンプル(増幅基質)と、サイクリ ング反応酵素および過剰基質を含む所定量のサイ クリング反応液を試験質状の反応容器に注入する。 このサンプルおよびサイクリング反応液の注入工 程においては、適当な個数のサンプルについての 両被体の注入が完了するまでは、既に両液体を注 入した反応容器はサイクリング反応が進行しない 温度、例えば-30℃に維持された第1の恒温機に 漫演しておく。次に、これらのサンプルについて の両液体の注入が完了したら、サイクリング反応 が進行する所定の温度、例えば25℃に維持された 第2の恒温槽に反応容器を漫演すると共に、その 漫漬した時刻を個々の反応容器について記録する。 その後、個々の反応容器について所定のサイクリ ング反応時間が経過した時点で、その反応容器を 酵素が変性してサイクリング反応が停止する温度

関えば 100℃に維持された第3の和温槽に2~3分間浸漬してサイクリング反応を停止させた後、その反応容器内の液体の温度を40℃~38℃に低下させた状態で所定量の指示反応液を注入してから、指示反応が進行する所定の温度、例えば38℃に維持された第4の恒温槽に浸漬して指示反応を行なわせる。その後、所定の指示反応時間が軽過した反応容器内の液体を順次螢光光度計に導いてその螢光強度を測定する。なお、G0Aサイクリングでおいては、所定時間の損示反応軽過後、その螢光測定に先立って所定量の緩衝を注入する。

しかし、酵素的サイクリング法においては、特にサイクリング反応の進行温度および時間が重要であり、これらの要因によって一定の酵素濃度下での増幅率(リイクリング率)が決定される。すなわち、NADサイクリングでは4℃~38℃で、CaAサイクリングでは4℃~30℃でそれぞれサイクリング反応が進行し、それぞれ25℃、38℃および30℃で上記の表に示した最高増幅率60,000倍/時、

- 14 -

は、多大の労力を必要とすると共に間違いも多く、 このため必ずしも高精度でかつ信頼性の高い分析 結果を得ることができなかった。

このような不具合を解決するために、酵素的サ イクリング法を容易に実施し得る装置の開発が望 まれているが、かかる装置においては反応容器に 収容した液体を種々の温度に制御する必要がある と共に、所望の増幅率を得るためにはサイクリン グ反応の進行温度および/または時間を可変にす る必要がある。そこで、かかる装置を開発する上 で、従来の生化学分析装置を改良することが考え られるが、従来の一般的な生化学分析装置におい ては通常37℃の一つの恒温槽を有し、この恒温槽 を軽て複数の反応容器を所定のピッチで移送しな がら分析を行なうため、その反応容器の移送ピッ チを可変にすると共に、その移送通路に種々の温 度に維持された複数の恒温槽を設けただけでは増 幅率の可変範囲が広いこと等から種々の不都合が 生ずる。このような理由から、酵素的サイクリン グ法を容易に実施できる自動サイクリング反応装 20.000倍/時および37.500倍/時が得られるが、それらの温度で反応時間を3時間以上とすると、酵素の失活が起きて増幅率は漸減する。またサイクリング反応進行温度を4℃とした場合には、例えばNADサイクリングにおいてはその増幅率が25℃のときのほぼ17%に低下するが、この温度では酵素の失活が起きないので3時間以上、例えば20時間反応させて目的物質をほぼ200.000倍に増幅することができる。したがって、サイクリング反応の進行温度および時間を適宜設定することができる。

このように、酵素的サイクリング法においては、 増幅率がサイクリング反応進行温度および時間に よって決定されるため、特に個々の反応容器について第2の恒温槽への浸漬時間を正確に測定記録 し、所定の反応時間の軽過後直ちに第3の恒温槽へ移送してサイクリング反応を停止させる必要が ある。しかし、このように個々の反応容器につい てそのサイクリング反応時間を測定記録すること

-15-

置およびこれを用いて目的物質の同定、定量をも 自動的に行なう自動分析装置がいまだ提案されて いない。

(発明の目的)

本発明の目的は、上述した点に揺み、酵素的サイクリング法を容易に実施でき、常に高精度でかつ 信頼性の高い分析結果が得られるよう適切に構成した自動サイクリング反応装置を提供しようとするものである。

更に本発明の目的は、上記の自動サイクリング 反応装置を用いて、酵素的サイクリング法により 所望の物質を自動的に分析し得るよう適切に構成 した自動分析装置を提供しようとするものである。

(発明の概要)

本発明の自動サイクリング反応装置は、複数の反応容器内にそれぞれ収容したサンブルと酵素を含むサイクリング反応液との液体を、所定のサイ

クリング反応進行温度に所定時間に亘って同時に 維持した後、サイクリング反応進行温度よりも高い温度で酵素が変性 するサイクリング反応停止温度に同時に維持してから、そのサイクリング反応 停止温度よりも低い温度に同時に維持する恒温手段を見えることを特徴とするものである。

- 18 -

(実施例)

第1回は本発明の自動分析装置の一例の構成を 線図的に示すものである。本例では、一つの反応 推1を設け、この反応推1内に複数の反応容器2 を収納保持して、反応槽1内の恒温媒体を種々の 所定の温度に制御することにより、各反応容器2 内に収容された液体を所定の温度に同時に維持す る自動サイクリング反応装置を用いる。反応槽1 内には、例えば試験管より成る 100本の反応容器 2を同・円周上に等間隔に挿脱自在に収納保持す るためのターンテーブル3を設ける。このターン テーブル3は、その回転中心を中心とする同一円 周上に反応容器2を位置決めして挿入するための 100個の穴を形成した上円板3-1と、挿入され た反応容器2を受ける下円板3-2とをもって構 成し、これらの円板をモータイの出力軸に連結し てロータリーエンコーダ5によりその回動角を検 出しながら、上円板3~1に形成した穴のピッチ と等しいピッチで所定の方向に一体に間欠的に回 動させる。反応権1内には、恒温媒体として例え

のである。

更に、本発明の自動分析装置は、複数の反応容 器内にサンブルと酵素を含むリイクリング反応液 とを分注する手段と、これらサンプルおよびリイ クリング反応被の分注期間中は反応容器内に収容 された液体をサイクリング反応が進行しない温度 に維持し、その後複数の反応容器内にそれぞれ収 容した液体を、所定のサイクリング反応進行温度 に所定時間に亘って同時に維持した後、そのサイ クリング反応進行温度よりも高い温度で酵素が変 性するサイクリング反応停止温度に同時に維持し てから、そのサイクリング反応停止温度よりも低 い温度でサイクリング反応による生成物の指示反 応が進行する温度に同時に維持する恒温手段と、 前記複数の反応容器内の液体のサイクリング反応 が停止した後、これら反応容器内にそれぞれ指示 反応被を分注する手段と、所定の指示反応時間の 経過後、その指示反応による生成物の螢光を測光 する手段とを負えることを特徴とするものである。

- 19 -

は不凍液を収容し、この不凍液を断熱パイプ6を介して反応情1の外部に設けた循環ボンプ7および切換パルプ8により、ヒータを有する加熱器9
およびコンプレッサを有する冷却器10に選択的に導いて循環させることにより、種々の所定の温度に制御する。なお、不凍液の量は少く共りで20歳以の一次がよりに投資する量とすると共収の子がからに浸する。最上であるよりに流れるように、反応情1のの供給口6~1は反応情1の側壁に通れからの吸引口6~2は供給にほー周する底の温度を検出する。まための温度センサ11を設けるを

- 方、反応情 1 の近傍には、昇降機構 15および 回動機構 16により昇降および回動可能にアーム 17 を設け、このアーム 17の回動先端部に三本のノス ル 18,19および 20を保持し、これらノスル 18~ 20 をターンテーブル 3 に保持された反応容器 2 の所 定の停止位置において、反応容器 2 内に侵入させるようにする。

また、アーム 17の回動によりノズル 18~20が反応 博 1 から外れた所定の位置には洗浄 槽 21を設け、この洗浄 槽 21内にノズル 18~20を 侵入させるようにする。この洗浄 槽 21はパルフ 22を 軽 て 廃液 タンク 23に連結すると共に、その間口部には二本のノズル 24および 25を 臨ませ、ノズル 24はポンプ 26を軽 て洗浄液 タンク 27に連結して洗浄液を洗浄 槽 21内に噴出させるようにし、ノズル 25はエアポンプ 28に連結してエアを 响出させるようにする。

アーム 17に保持した三本のノズル 18~20のうち、 ノズル 18はパルプ 31、分注シリンダ 32およびパルプ 33を軽て指示反応液タンク 34に連結し、パルプ 31、33、およびシリンダ駆動機構 35を介しての分注シリンダ 32の作動により所定量の指示反応液を反応容器 2 内に分注し得るようにする。なお、指示反応液タンク 34からノズル 18の先端までの流路には指示反応液を満たしておく。また、ノズル 19はエアポンプ 36に連結してエアを噴出させるように

- 2 2 -

リーエンコーダ5の出力をサブコンピュータ43に 供給して、このサブコンピュータ43によりモータ 5、アーム 17の 昇降機構 15 および 回動機構 16、バ ルプ22、ポンプ26、エアポンプ28、バルフ31およ び33、シリンジ駆動機構35、エアポンプ36および ポンプ 37の動作を制御する。また、螢光光度計 38 を構成する光電検出器38 5の出力はメインコン ピュータ41に供給し、ここでその出力に基いて所 定の演算を行なって目的物質を同定、定量する。 なお、このメインコンピュータ41には、各種の情 報を入力するためのキーボード44、入力された分 析動作に関連する情報を記録すると共に、その記 録された情報を読出して各部の動作を制御するた めのフロッピーディスク装置45、分析結果等をプ リントアウトするプリンタ 46および入力情報や分 析結果等の各種の情報を表示するためのモニタ47 を接続して設ける。

第2図は第1図に示した自動分析装置の一例の外観料視図である。装置本体51は反応操作部52、印字および表示ユニット53、螢光測定ユニット54、

し、ノズル 20はポンプ 37および 螢光光度計 38を終 て 麗液タンク 39に 連結して指示反応の終えた反応 容器 2 内の液体を吸引し得るようにする。 螢光光 度計 38は、吸引した液体を収容するフローセル 38 - 1を有し、このフローセル 38 - 1に光源 38 2 から射出された光のうち所定の波長の光をフィル タ 38 - 3を経て投射し、その光によるノローセル 38 - 1内の液体の螢光をフィルタ 38 - 4を経て光 電検出器 38 - 5で受光するよう構成する。

本例では、各部の動作を制御するために、メインコンピュータ41と、このメインコンピュータ41に接続してこつのサブコンピュータ42および43を設け、メインコンピュータ41の指令に基いてリブコンピュータ42により反応槽1内の不凍液の温度を制御すると共に、サブコンピュータ43によりターンテーブル3の回動およびそれに関連する各部の動作を制御する。このため、温度センサ11の出力をサブコンピュータ42に供給して、このサブコンピュータ42により循環ポンプ7、切換パルプ8

- 23 -

制御コニット 55 およびポンプュニット 56を有する。 反応操作部52には、第1図に示した反応増1およ びその温度側制御系、ターンテーブル3およびそ の駆動系、アーム17およびその駆動系、洗浄槽21 等を設けると共に、本例では指示反応級タンク34 内の指示反応被の変性を防止するために4℃の恒 温槽 57を 設け、ここに指示反応 液タンク 34を収納 する。この恒温槽57の温度は、例えば反応槽1の 温度制御に用いている冷却器10を供用して制御す る。なお、反応槽1はノズル18~20の移動経路を 除く部分を着脱自在な蓋58で覆うようにすると共 に、恒温槽 57も同様に 脊脱自在な 蓋 59で 覆うよう にする。印字および表示ユニット53には、第1例 に示したプリンタ46およびモニタ47を収納し、螢 光測定コニット54にはポンプ37および螢光光度計 38を収納する。また、制御ユニット 55には第1図 に示したメインコンピュータ41、サブコンピュー タ 42 および 43、キーボード 44 および フロッピーデ ィスク装置 45を収納すると共に、分析動作を開始 させるためのスタート 創 60を設け、ポンプコニッ

ト 5 6に はノスル洗浄用のポンプ 2 6およびエアポンプ 2 8、指示反応液分注用のバルブ 31,33、分注シリンジ 3 2 およびその駆動機構 3 5 を収納すると共に、ノスル 1 9に連結される攪拌用のエアポンプ 3 6 等を収納する。

以下、本実施側の動作をNADサイクリングを 例にとって説明する。

先ず、循環ポンプフを作動させると共に、切換パルプ8を冷却器 10側に 連通させ、 温度センサ 11の出力が - 30℃となるようにそ の出力に基いて冷却器 10をオン・オフ制御して、反応 樽 1 内の不凍被の温度を第3図に示すように - 30℃に維持する。この状態でターンテーブル3にそれぞれ 1 μ 2 のサンプルと 50 μ 2 のサイクリン グ反応 液とを収容する サンプル数に応じた本数、 例えば 100本の反応容器 2 をセットする。 各反応容器 2 のターンテーブル3 へのセットは、 例えば予じめ 100本の反応容器にそれぞれ 50 μ 2 のサイクリング反応 液をして別に 氷冷しておくと共に、 サンプルとして例えば測定すべき物質を転換反応によって N A

- 26 -

に上昇させ、その温度が 100℃となるように上述したと同様にして温度センサ11の出力に基いて切換パルプ 8、加熱器 9 および冷却器 10の動作を制御して、この 100℃の温度を第 3 図に示すように3 分間 維持し、これにより反応容器 2 内の液体を加熱して酵素を変性させ、サイクリング反応を停止させる。

その後、上記のサイクリング反応停止時間が経過した時点で、切換パルプ8を冷却器10例に連通させると共に冷却器10をオンにして不凍液の温度を直ちに下降させ、その温度を上述したと同様の温度制御によって、第3図に示すように38℃に維持し、この状態で先ず順次の反応容器2内に指示反応液を1.0配ずつ分注する。

この指示反応液の分注においては、先ず昇降機構 15を介してアーム 17を所定値下降させて所定の位置にある反応容器 2 内の液体中にノズル 18~20を侵入させ、この状態でパルプ 31を閉、パルプ 33を開にしてシリンジ駆動機構 35を介して分注シリンジ 32に 1.0 配の指示反応液を吸引した後、パル

D⁺ に転換した液体をそれぞれサンプルカップに 収容して 100個用意し、氷冷してある反応容器を 1本ずつ取出してそれぞれ 1 μ ℓ のサンノルを注 入しながら順次セットする。

ターンテーブル 3 への 100木の反応容器 2 の セットが完了したら、反応 横 1 に 落 58を装着して スタート 釦 60を 操作し、これにより 先ず切換 バルブ8 を加熱器 9 側に 運通させると共に加熱器 9 をオンにして反応 横 1 内の不 凍液の温度を 直ちに 1 昇させる。その後、温度 センリ 11の出力が 25℃を 超えたときは 切換バルブ8 を冷却器 10側に 連通させて 加熱器 9 をオフにすると共に 冷却器 10をオンにし、25℃よりも低くなったときは 切換バルブ8 を加熱器 9 使オンにすると共に 冷却器 10をオンにすると共に冷却器 10をオンにすると共に冷却器 10をオンにすると に、25℃よりも低くなったときは 切換バル ブ8 を加熱器 9 使オンにすると

次に、上記のサイクリング反応時間が籽適した時点で、切換バルブ8を加熱器9側に連通させると共に加熱器9をオンにして不凍液の温度を直ち

- 27 -

プ 31を 開 、 バ ル プ 33を 閉 に し て シ リ ン ジ 駆 動 機 構 35を介して分注シリンジ32を作動させ、これによ り吸引した鼠の指示反応液を分注する。この指示 反応液の分注と同時に、エアポンプ36を作動させ てノズル19からエアを噴出させて気泡を発生させ、 これにより分注した指示反応液を混合攪拌する。 その後、昇降機構15を介してアーム17を上昇させ てノズル18~20を反応容器2から脱出させてから、 回動機構 16を介してアーム 17を所定 量回動させて ノズル18~20を洗浄槽21上に位置決めする。次に、 昇降機構 15を介してアーム 17を下降させてノズル 18~20を洗浄槽21内に侵入させると共に、バルブ 22を閉としてポンプ26を作動させて洗浄液タンク 27から所定量の洗浄液をノズル24を介して洗浄機 21内に分注して、ノズル18~20の少なく共反応容 器2内の液体中に浸漬する部分を洗浄液中に浸渍 して洗浄する。その後バルブ22を聞として洗浄槽 21内の洗浄液を廃液タンク23に排出すると共に、 エアポンプ28を作動させてノズル25からエアを喰 出させてノズル18~20の外壁に付着している洗浄

被を除去した後、昇降機構 15 および回動機構 16を介してアーム 17を上昇および回動させてノズル 18~20をターンテーブル 3 上の所定の位置に位置状めする。以上の動作を繰返し行なうことにより、100本の反応容器 2 内に順次 1.0 配の指示反応被を分注する。なお、この指示反応被の分注期間においては、ノズル 20に連結されたポンプ 37 は作動しない。

その後、各反応容器 2 において 1 時間の指示反応を行なわせた後、各反応容器 2 内の液体を螢光光度計 38に順次導いて、その螢光強度をそれぞれ測定し、その測定値に基いてそれぞれメインコンピュータ 41において所定の演算を行なってその分析結果をブリンタ 46によりブリントアウトする。

この 競光測定においては、順次の反応容器 2 に対してノズル 18~20を保持するアーム 17を、上述した指示反応被の分注の場合と同様に作動させ、ノズル 18~20が反応容器 2 内の液体中に浸渍している間にポンプ 37を作動させ、これによりノズル20を介して所定量(0.3 w)の液体を吸引してフ

-30-

って、メインコンピュータ 41によりサブコンピュータ 42および 43を介して制御するが、これらメインコンピュータ 41、サブコンピュータ 42および 43による要部の動作のフローチャートをそれぞれ第4 図、第5 図および第6 図に示す。

なお、本実施例はNADサイクリングのみでなく、NADPサイクリングにも有効に適用することができると共に、アーム17に更に1本のノズルを指示反応液の分注機構に連結して、同様の機構に対応を観衝液の分注機構に連結して、所定の指示反応時間の経過後その液体の螢光測定に先立って所定性の観衝液を分注し、これをリスル9からのエアにより混合機拌することができる。

以上述べたように、本実施例によれば、一つの 反応槽 1 を設け、この反応槽 1 内の恒温媒体を加 熱器 9 および冷却器 10によって所望の温度に制御 する簡単な構成の自動サイクリング反応装置を用 いることにより、反応槽 1 内のターンテーブル 3 ローセル 38 - 1に 導き、その 螢光強度を 測定する。その 後ノズル 18~20 が反応 容器 2 から脱出している 期間に、 ポンプ 37の作動により吸引した液体を 廃液 タンク 39に排出すると共に、洗浄 樽 21においてノズル 18~20の洗浄を行なう。 なお、この 螢光 測定 期間においてはノズル 18に 連結された バルブ 31,33、分注シリンジ 32およびノズル 19に 連結されたエアポンプ 36の作動を 停止させておくと 共に、フローセル 38 - 1に 連通する 流路での 液体 の 測定 痘にフローセル 38 - 1に 連通する 流路をエアまたは洗浄液で洗浄する。

以上のようにして、全ての反応容器 2 に対する 螢光測定が終了した後、装置の作動を停止させる。 なお、ターンテーブル3 は、装置の作動中常時所 定の周期で間欠的に回動させてもよいし、指示反 応被の分注別間および登光測定期間においてのみ 間欠的に回動させるようにしてもよい。

本実施例では、上述した各部の動作を、フロッピーディスク装置 45に記録されたプログラムに従

- 3 1 -

にセットした複数の反応容器2内の液体を同時に所望の時間に直って所望の温度に制御することができるから、酵素的サイクリング法を簡単かつ高精度で実施することができると共に、装置全体も小型にできる。なお、上述した実施例においては、ノズル18~20の洗浄機構を設けたが、順次の反応容器2に対しての液体間のコンタミネーションが問題とならない場合には、この洗浄機構は除いてもよい。

第7図は本発明による自動サイクリング反応を 置を見える自動分析装置の他の実施例の全体の外 観を示す線図的斜視図である。装置本体は反応部 と処理部とに大別され、反応部には5個の恒温液 槽71~75と1個のステージ76とを設ける。第1の 恒温槽71は不凍液を恒温媒体として-30℃の温度 に維持し、第2の恒温槽72は 4°~38℃のサイク クリング反応を停止させる 100℃の温度に維持し、 第4の恒温槽74は指示反応を開始させない 4℃に 維持し、第5の恒温槽75は指示反応を行なわせる 38℃に維持する。また、ステージ76は窒温でよいので、恒温手段は設けていない。第4恒温槽74の位置には指示反応被の分注機拌装置77を吸引して 技にステージ76には反応容器内の検液を吸引して 機光測定ユニットのフローセルへ導くためののに引 装置78を設ける。処理部には前例と周じの過には引 ット81および印字表示コニット82を設ける。これ らのユニットの構成および機能は前例と殆んと にである。例えばポンプユニット80には、分往提 性84内に収納された指示反応液容器85に連結され たポンプとエアノズル86に連結されたエアポンプ が設りてある。

本例においては、第 8 図〜第 10図に詳細に示すように 100本の反応容器 87を配列して保持するラック 88を恒温槽 71〜75に順次に移送して所望の反応を行なわせた後、ステージ 76に移し、ここから 螢光 測定コニット 81へ吸引して 測光するように構成する。このために、ラック 88にはフック 89を固

- 3 4 -

が上昇する。これにより反応容器 87は第 1 恒温槽71から引上げられる。次に第 2 のモータ 97を付勢してアーム 90を回動させ、ラック 88を第 2 恒温槽72の 質上に位置させた後、第 2 モータ 99を逆転させアーム 90を下降させ、反応容器 87を第 2 恒温槽72の 何温被中に漫演させる。この第 2 恒温槽72内で自動サイクリング反応を所定の時間に亘って行なう。

反応後、再びモータ 97および 99を駆動して、反応容器 87を第3の恒温槽 73に移す。この第3恒温槽 73は約 100℃に維持されているので自動サイクリング反応が停止される。次に第4の恒温槽 74に移し、指示反応液を所定量分注する。

第10図は分注攪伴装置 77の構成を示す斜視図である。本例ではほぼ矩形の枠 100を設け、その一辺 100aを延長させて上下動および可逆回転する軸 101に連結する。第10図には示していないが、軸 101の上下動および回動機構としては種々のものを用いることができる。枠 100の一辺 100aには軸受 102a、102bを介して第1のリードスクリュウ

着し、このフックをコの字状のアーム90に係合さ せて支持するようにする。第9図に示すからにのアームは回転すると共に軸方向に摺動するに周着 する。この軸93には軸方向に延在する第1の歯93 a と円周方向に延在する第2の歯93b を形成する。 第1の歯93a は中間歯車94および95を介して第1 のモータ97に連結する。したがって第1モータ97 を回転させることにより軸93したがっての動きを介して連 はしたアーム90を矢印で示す方向に歯歯車98を介し とができる。一方、第2の歯93b は歯車98を介し とができる。一方、第2の歯93b は歯車98を介し で第2のモータ99に連結する。したがって のモータ99を可逆回転することにより軸93したが ってアーム90を昇降することができる。

第8図に示す状態はアーム 90が第1の恒温槽71の位置にあり、ラック 88に保持された反応容器 87は - 30℃の恒温被中に漫讚されている。総ての反応容器 87内に所定量のサンプルとサイクリング反応被とを分注し終えた段階でスタートスイッチを駆動すると、先ず第2モータ 99が付勢されて軸 93

- 3 5 -

103を設け、このリードスクリュウを第1のモー タ 104に連結する。この辺100aと対向する辺100b にはガイドロッド 105を第1リードスクリュウ 103と平行に取付ける。第1リードスクリュウ 103には第1のナットプロック 106を螺合すると 共にガイドロッド 105にはスライドブロック 107 を摺動自在に設ける。また、これらブロック 106 および 107間をプレート 108により連結すると共 に第2のリードスクリュウ 109を回転自在に支承 する。この第2リードスクリュウ 109の一端には 歯車 110を固着し、この歯車を歯車 111を介して 第2のモータ 112に連結する。第2リードスクリ ュウ 109には第2のナットプロック 113を螺合し、 このプロックには分往ノズル83とエアノズル84と を取付ける。上述したように分注ノズル83は分注 ポンプ (図示せず)を介して指示反応被容器85に 連結し、エアノズル84はエアポンプ (図示せず) に連結する。

上述した分往装置 77によれば、軸 101を先ず上昇させた状態で回動させて分注攪拌装置 77を第4

恒温槽74から外れた位置に退避させておく。この 状態でアーム 90を回動させ、ラック 88を第4 恒温 槽74の真上に位置させた後アーム90を下降させ、 反応容器 87を恒温液中に浸漬する。次に軸 101を 回動さて分れ攪拌装置77をラック88の算上に位置 させる。この状態で第1および第2のモータ 104 および 112を駆動してノズル83および84を所定の 反応容器87の真上に位置させる。次に軸 101を下 降させ、指示反応液の分注と攪拌を行なう。この ような操作を順次の反応容器87に対して行なって 総ての反応容器 87に所定量の指示反応液を分注す る。次に軸 101を駆動して分注攪拌装鋼 77を退避 させた後アーム90を再び駆動してラック88を38℃ の第4恒温槽74から第5恒温槽75へ移し、指示反 応を行なう。所定の指示反応が終了したら、再び アーム90を駆動し、ラック88をステージ76に移す。 このステージには吸引装置78が設けられている。 この吸引装置78は分注装置77と殆んど同じ構造を 有しているが、吸引装置78には1本の吸引ノズル 115が設けられている点のみが相違している。こ

- 38 -

するようにしたものである。このため、本例では 所定の方向に間欠的に回動可能にサンプラ 131を 設け、このサンプラ 131の回動中心を中心とする 同一円周上に等間隔にそれぞれサンプルを収容す る 100個のサンプルカップ 132を着脱自在に装着 し 得るようにすると共に、サンプラ 131に装着さ れたサンプルカップ 132の所定の停止位置 (サン ブル吸引位置)と、反応槽1内のターンテーブル 3 に保持された反応容器2の所定の停止位置(サ ンプルおよびサイクリング反応液吐出位置)との 間に亙って移動可能に分注ノズル 133を設ける。 この分注ノズル 133はアーム 134に保持し、この アーム 134を昇降機構 135および回動機構 136に よって昇降および回動させることによって、分注 ノズル 133をサンプル吸引位置にあるサンプルカ ップ 132内のサンブル中に浸漬させるようにする と共に、サンプルおよびサイクリング反応液吐出 位置にある反応容器2内に侵入させるようにする。 また、サンプラ 131と反応槽 1 との間の分注ノズ ル 133の回動軌跡下には洗浄槽 137を設け、この

の吸引装置 78を適切に駆動することにより反応容器 87内の検液を順次に螢光測定ユニット 81のフローセルへ供給することができる。

第11図は本発明の自動分析装置の更に他の例の 要部の構成を線図的に示すものである。本例では、 第1図〜第6図において説明した自動サイクリン グ反応装置を用いる自動分析装置において、サン プルおよびサイクリング反応液をも自動的に分注

- 3 9 -

洗浄槽 137上にも分注ノズル 133を位置決めする ようにすると共に、この位置でアーム 134を下降 させて分注ノズル 133を洗浄槽 137内に侵入させ るようにする。この洗浄槽 137はパルプ 138を料 て廃液タンク 139に連結すると共に、その開口部 には二本のノズル 140および 141を臨ませ、ノズ ル 140はポンプ 142を経て洗浄液タンク 143に連 結して洗浄液を洗浄槽 137内に噴出させるように し、ノズル 141はエアポンプ 144に連結してエア を噴出させるようにする。また、分注ノズル 133 はサンプル分往シリンジ 145、パルプ 146、サイ クリング反応波分注シリンジ 147およびバルブ 148を経てサイクリング反応液を収容するサイク リング反応液タンク 149に連結し、シリンジ駆動 機構 150および 151を介しての分注シリンジ 145 および 147の作動、およびパルブ 146、 148の作 動により、それぞれ所定量のサンプルおよびサイ クリング反応液を反応容器2内に分注し得るよう にする。なお、サイクリング反応被タンク 149は 恒温槽 152に収納して例えば氷冷しておくと共に、 このサイクリング反応液タンク 149から分注ノズル 133の先端までの流路にはサイクリング反応液を満たしておく。

以下、本実施例の動作を説明する。

先ず、サンプラ 131にそれぞれサンプルを収容する複数のサンプルカップ 132をセットすると共に、そのリンプル数と等しい本数の反応容器2をターンテーブル3にセットして装置を作動させ、反応槽1内の不凍液の温度を-30℃に維持する。この状態でターンテーブル3およびサンプラ 131にセットされた順次のサンプルカップ 132内のサンプルをサイクリング反応液と共に、ターンテーブル3にセットされた順次の反応容器2内にそれぞれ所定量分計する。

このサンプルおよびサイクリング反応液の分注においては、先ずサンプル吸引位置において昇降機構 135を介してアーム 134を所定量下降させてサンブル吸引位置にあるサンプルカップ 132内のサンプル中に分注ノズル 133を侵入させ、この状

- 4 2 -

て 分注 ノズル 133を 洗浄 槽 137上に 位置 決めした 後、舞降機構 135を介してアーム 134を下降させ て分注ノズル 133を洗浄槽 137内に侵入させると 共に、バルブ 138を閉としてポンプ 142を作動さ せて洗浄液タンク 143から所定量の洗浄液をノズ ル 140を介して洗浄槽 137内に分注して分注ノズ ル 133の少く共サンプルカップ 132内のサンプル 中に漫演する部分を洗浄液中に漫潰して洗浄する。 その後、パルプ 138を開として洗浄槽 137内の洗 浄液を廃液タンク 139に排出すると共に、エアポ ンプ 144を作動させてノズル 141からエアを噴出 させて分注ノズル 133の外壁に付着している洗浄 液を除去した後、昇降機構 135および回動機構 1 36を介してアーム 134を上昇および回動させて分 注ノズル 133をサンプラ 131上の所定のサンプル 吸引位置に位置決めする。以上の動作を練返し行 なうことにより、サンプラ 131にセットされた順 次のサンプルカップ 132内のサンプルを、コン タミネーションを起すことなくサイクリング反応 波と共にターンテーブル3にセットされた順次の

熊でパルプ 146を閉、パルプ 148を開にしてシリ ン ジ 駆 動 機 構 150 お よ び 151 介 し て サ ン プ ル 分 柱 シリンジ 145に 1 μ ℓ のサンプルを、サイクリン グ反応被分注シリンジ 147に50μ 2 のサイクンリ グ反応液をそれぞれ吸引する。次に、昇降機構 135を介してアーム 134を上昇させて分注ノズル 133をサンプルカップ 132から脱出させてから、 回動機構 136を介してアーム 134を所定 回動さ せて分注ノズル 133をターンテーブル3上の所定 のサンプルおよびサイクリング反応被吐出位置に 位置決めした後、昇降機構 135を介してアーム 134を下降させて分注ノズル 133を吐出位置にあ る反応容器2内に優入させ、この状態でパルブ 146を開、バルブ 148を閉としてシリンジ駆動機 構 150, 151を介して分注シリンジ 145, 147を 作動させることにより、吸引した異のサンブルお よびサイクリング反応被を分注する。その後、昇 降機構 135を介してアーム 134を上昇させて分注 ノズル 133を反応容器2から脱出させてから、回 動機構 136を介してアーム 134を所定 最回動させ

- 4 3 -

反応容器 2 内にそれぞれ所定量分注 することができる。

セットしたサンプル数のサンプルおよびサイクリング反応被の分注が終了したら、その終了に同期して反応槽1内の不凍液の温度を直ちに25℃に上昇させ、以後第1図~第6図において説明したと同様の動作を行なって目的物質を同定、定量する。

本実施例によれば、サンプル分注からその目的物質の同定、定量まで全て自動的に行なうことができ、省力化に極めて有利である。

(発明の効果)

以上述べたように、本発明によれば、酵素的サイクリング法を容易に実施でき、常に商精度でかつ信頼性の高い分析結果が得られる自動サイクリング反応装置を実現することができると共に、この自動サイクリング伝により自動的に高精度で分析できる自動分析装置を実現することができる

4. 図面の簡単な説明

第1図~第6図は本発明の自動分析装置の一実 施例を説明するための図、

第7四~第10回は同じく他の実施例を説明する ための図、

第11図は同じく更に他の実施例を説明するため の図である。

1 … 反応槽

2 … 反 応 容 器

3 … ターンテーブル 4 … モータ

5… п — タリーエンコーダ

6… 断熱パイプ

7… 循環ポンプ

8…切換バルブ

9… 加熱器

18~20…ノズル

21… 洗 浄 槽

24,25…ノズル

26,37…ポンプ

28,36… エアポンプ

31,33… バルブ

32… 分注シリンジ

34… 指示反応液タンク

38… 赞光光度計

38 - 1…フローセル

41…メインコンピュータ

42.43…サブコンピュータ

- 46-

146,148… パルプ

147… サイクリング反応液

分注シリンジ

149… サイクリング反応液

タンク

150,151… シリンジ駆動機構

特許出願人 東京大学長

代理人弁理士 杉



弁理士 杉

村

44… キーボード

45… フロッピーディスク装置

46… プリンタ

47… モニタ

51… 装置本体

52… 反応操作部

53… 印字・表示ユニット

54… 螢光 測定 ユニット

55… 制御ユニット

56… ポンプコニット

57… 恒温槽

71~75… 佰温槽

76… ステージ

77 ··· 分 注 攪 拌 装 置

78… 吸引装置

79… 制御ユニット

80 … ポンプュニット 81 … 螢光 測定 ユニット

82… 印字・表示ユニット

83… 分注ノズル

85… 指示反応被容器

86…エアノズル

87…反応容器

88… ラック

90… アーム

93 --- 🙀

131… サンプラ

132… サンプルカップ

133… 分注ノズル

137… 洗 浄 槽

140,141… ノズル

145… サンプル分注シリンジ

- 4 7 -

